# Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/004290

International filing date: 11 March 2005 (11.03.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-073564

Filing date: 15 March 2004 (15.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 12 May 2005 (12.05.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

14. 3. 2005

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 3月15日

出 願 番 号 Application Number:

特願2004-073564

パリ条約による外国への出願 に用いる優先権の主張の基礎 となる出願の国コードと出願 番号

番号
The country code and number of your priority application, to be used for filing abroad under the Paris Convention, is

人

JP2004-073564

出 願
Applicant(s):

株式会社カネカ

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 4月20日





特許願 B040050 平成16年

平成16年 3月15日 特許庁長官殿 CO8L 83/04

兵庫県神戸市灘区高徳町1-2-13-202 高木 彰

大阪府摂津市鳥飼西 5-2-2 3 浩然寮 B 4 0 6 道信 貴雄

000000941 鐘淵化学工業株式会社 武田 正利

【手数料の表示】 【予納台帳番号】 005027 【納付金額】 21,000円 【提出物件の目録】

【物件名】特許請求の範囲 1【物件名】明細書 1【物件名】要約書 1

#### 【書類名】特許請求の範囲

#### 【請求項1】

凝固後脱液した時点で揮発性シロキサンを5重量%以上含むポリオルガノシロキサン含 有樹脂を有機溶剤と混合し、濾過することにより樹脂中の残留物を低減することを特徴と するポリオルガノシロキサン含有樹脂の製造方法。

#### 【請求項2】

残留物が揮発性シロキサンであることを特徴とする請求項1に記載のポリオルガノシロ キサン含有樹脂の製造方法。

#### 【請求項3】

有機溶剤がメタノール、エタノール等のアルコール類であることを特徴とする請求項1 ~2に記載のポリオルガノシロキサン含有樹脂の製造方法。

#### 【請求項4】

凝固後脱液したポリオルガノシロキサン含有樹脂を有機溶剤と1回だけ混合し、濾過す ることを特徴とする請求項1~3に記載のポリオルガノシロキサン含有樹脂の製造方法。

#### 【請求項5】

残留物を低減した樹脂中のCa含有量が300~1000ppmであることを特徴とす る請求項1~4に記載のポリオルガノシロキサン含有樹脂の製造方法。

#### 【請求項6】

請求項1~5何れかに記載の方法により製造されたポリオルガノシロキサン含有樹脂。

#### 【請求項7】

熱可塑性樹脂および/または熱硬化性樹脂に請求項6に記載のポリオルガノシロキサン 含有樹脂を配合した樹脂組成物。

#### 【書類名】明細書

【発明の名称】ポリオルガノシロキサン含有樹脂の製造方法および該樹脂を配合した樹脂 組成物

#### 【技術分野】

#### [0001]

本発明はポリオルガノシロキサン含有樹脂の製造方法、この製造方法により得られるポリオルガノシロキサン含有樹脂、およびこのポリオルガノシロキサン含有樹脂を含む樹脂組成物に関する。

#### 【背景技術】

#### [0002]

シリコーンは耐熱性、耐寒性、離型性、撥水性等の特異な性質を持っている。この特異な性質により潤滑油、衝撃性改良剤、離型剤等の数々の高付加価値商品が生み出されている。

#### [0003]

#### [0004]

シリコーンオイルまたはシロキサンオリゴマーを出発原料として溶剤抽出(特許文献 2)、または減圧加熱(特許文献 3)、亜臨界または超臨界二酸化炭素抽出(特許文献 4)などにより低分子量シロキサンを除去した後、機械的方法により高圧剪断下強制的に水性媒体中に微分散させてエマルジョンを製造することは容易に考えられる。また、それをさらに縮合反応させた後中和して重合/解重合の反応を停止する方法も公知である(特許文献 5)。これらの方法で得られるポリオルガノシロキサンのエマルジョンは低分子量の揮発性シロキサンをわずかしか含まないが、エマルジョンの安定性が悪く長時間貯蔵するとポリオルガノシロキサンと水性媒体が分離するなどの問題が発生する場合があった。また得られたエマルジョンの粒子径分布が広く、後に続くポリオルガノシロキサン含有樹脂を製造する際のグラフト変性反応が均質に行えないなど、改良が必要とされる場合があった

#### [0005]

長期貯蔵においても安定性を損なわずオイル成分の分離を伴わないポリオルガノシロキサンエマルジョンを得る方法、すなわちノニオン界面活性剤・イオン性界面活性剤・重合触媒存在下で環状オルガノシロキサンを乳化重合する方法において、揮発性シロキサンが低減される例が示されている(特許文献6)。しかしながらその理由は不明で制御方法は開示されておらず、また必ずしも揮発性シロキサンが減少するわけではないことが記載されている。さらに3官能以上の多官能性シランをゲル分率を制御しながら併用する方法においても同様の例が示されている(特許文献7)。これはシロキサン骨格への架橋構造得入により揮発性シロキサンの生成確率を低減せしめたことに起因すると推測されるが、得られるポリオルガノシロキサンのゲル分率を制御するとはいえ、最終的に得られるポリオルガノシロキサン含有樹脂もしくはその組成物がもろくなり、十分な機械的強度を発現できない場合があった。

#### [0006]

揮発性シロキサンを低減したエマルジョンを得る別の方法として、加熱ストリッピング を行う方法が開示されている(特許文献8)。しかしながらこの方法では、工業生産を行 う場合に大がかりな設備と膨大なエネルギー必要となる問題を残していた。

#### [0007]

揮発性シロキサンを低減する別の方法として、ポリオルガノシロキサンのラテックスに ケイ藻土を添加・攪拌して低分子量シロキサンを吸着させた後濾過して除去する方法が開 示されている(特許文献9)。この方法では低分子量シロキサンを吸着したケイ藻土の処 理方法を確保する必要があった。

#### [0008]

特許文献2~9の技術はいずれも揮発性の低分子量シロキサンを低減する効果を有する ものであるが、それぞれ別の大きな問題を残しており、より簡易で効果的な方法が望まれ ている。

【特許文献1】米国特許第2891920号明細書

【特許文献2】特開平07-330905号公報

【特許文献3】特開平07-278473号公報

【特許文献4】特開平06-107796号公報

【特許文献5】特開2001-288269号公報

【特許文献6】欧州特許第459500号明細書

【特許文献7】米国特許第5661215号明細書

【特許文献8】米国特許第4600436号明細書

【特許文献9】特開2002-121284号公報

#### 【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

#### [0009]

本発明の目的は、揮発性の低分子量シロキサンが低減されたポリオルガノシロキサン含 有樹脂の新規な製造方法を提供することであり、その製造方法により得られるポリオルガ ノシロキサン含有樹脂、および前記ポリオルガノシロキサン含有樹脂を含む樹脂組成物を 提供することである。

#### 【課題を解決するための手段】

#### [0010]

本発明者らは、上記課題について鋭意検討を重ねた結果、凝固後脱液したポリオルガノ シロキサン含有樹脂を有機溶剤と混合し、濾過することにより樹脂中の揮発性シロキサン 等の残留物を低減する本発明を完成させた。

#### [0 0 1 1]

すなわち、本発明は、

凝固後脱液した時点で揮発性シロキサンを5重量%以上含むポリオルガノシロキサン含 有樹脂を有機溶剤と混合し、濾過することにより樹脂中の残留物を低減することを特徴と するポリオルガノシロキサン含有樹脂の製造方法(請求項1)。

## [0012]

残留物が揮発性シロキサンであることを特徴とする請求項1に記載のポリオルガノシロ キサン含有樹脂の製造方法(請求項2)。

#### [0013]

有機溶剤がメタノール、エタノール等のアルコール類であることを特徴とする請求項1 ~ 2 に記載のポリオルガノシロキサン含有樹脂の製造方法(請求項3)。

#### [0014]

凝固後脱液したポリオルガノシロキサン含有樹脂を有機溶剤と1回だけ混合し、濾過す ることを特徴とする請求項1~3に記載のポリオルガノシロキサン含有樹脂の製造方法( 請求項4)。

#### [0015]

残留物を低減した樹脂中のCa含有量が300~1000ppmであることを特徴とす

る請求項1~4に記載のポリオルガノシロキサン含有樹脂の製造方法(請求項5)。

#### [0016]

請求項1~5何れかに記載の方法により製造されたポリオルガノシロキサン含有樹脂( 請求項6)。

#### [0017]

熱可塑性樹脂および/または熱硬化性樹脂に請求項6に記載のポリオルガノシロキサン 含有樹脂を配合した樹脂組成物(請求項7)。 に関する。

## 【発明の効果】

#### [0018]

凝固後脱液したポリオルガノシロキサン含有樹脂を有機溶剤好ましくはメタノールと混 合し、濾過することにより樹脂中の残存揮発性シロキサンを低減することができた。また 、その樹脂をポリカーボネートに配合した樹脂組成物成形体は優れた難燃性と耐衝撃性を 示した。

# 【発明を実施するための最良の形態】

#### [0019]

本発明は、凝固後脱液した時点で揮発性シロキサンを5重量%以上含むポリオルガノシ ロキサン含有樹脂を有機溶剤と混合し、濾過することにより樹脂中の揮発性シロキサン等 の残留物を低減することを特徴とするポリオルガノシロキサン含有樹脂の製造方法である

#### [0020]

本発明に用いるポリオルガノシロキサン含有樹脂は、ビニル系単量体を重合して得られ るものであることが好ましいが、凝固後脱液した時点で揮発性シロキサンを5重量%以上 含むものが対象となる。したがって、ポリオルガノシロキサン含有樹脂は、ポリオルガノ シロキサンの含有率が高いものが該当する。またポリオルガノシロキサンの含有率が低く なるアクリルーシリコーン複合ゴムは該当しない。

#### [0021]

本発明に用いるポリオルガノシロキサンは通常の乳化重合でも得られるが、ラテックス 状態での粒子径分布が狭くできる利点などからもシード重合を利用してもよい。シード重 合に用いるシードポリマーはアクリル酸ブチルゴム、ブタジエンゴム、ブタジエンースチ レンやブタジエンーアクリロニトリルゴム等のゴム成分に限定されるものではなく、アク リル酸ブチルースチレン共重合体やスチレンーアクリロニトリル共重合体等の重合体でも 問題ない。また、シードポリマーの重合には連鎖移動剤を用いてもよい。

本発明に用いるポリオルガノシロキサンの重合ではグラフト交叉剤、必要によって架橋 剤を使用することが出来る。

#### [0023]

使用されるオルガノシロキサンは、一般式  $R_m S$  i  $O_{(4-m)/2}$  (式中、R は置換または非 置換の1価の炭化水素基であり、mは0~3の整数を示す)で表される構造単位を有する ものであり、直鎖状、分岐状または環状構造を有するが、好ましくは環状構造を有するオ ルガノシロキサンである。このオルガノシロキサンの有する置換または非置換の1価の炭 化水素基としては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、フェニル基、およびそれら をシアノ基などで置換した置換炭化水素基などをあげることができる。オルガノシロキサ ンの具体例としては、ヘキサメチルシクロトリシロキサン(D3)、オクタメチルシクロ テトラシロキサン(D4)、デカメチルシクロペンタシロキサン(D5)、ドデカメチル シクロヘキサシロキサン(D6)、トリメチルトリフェニルシクロトリシロキサンなどの 環状化合物のほかに、直鎖状あるいは分岐状のオルガノシロキサンを挙げることができる 。これらオルガノシロキサンは、単独でも、あるいは2種以上を併用することができる。

#### $[0\ 0\ 2\ 4\ ]$

本発明に用いることが出来るグラフト交叉剤は、例えば、pービニルフェニルメチルジ

メトキシシラン、p-ビニルフェニルエチルジメトキシシラン、2-(p-ビニルフェニ ル) エチルメチルジメトキシシラン、3 - (p - ビニルベンゾイロキシ) プロピルメチル ジメトキシシラン、pービニルフェニルメチルジメトキシシラン、ビニルメチルジメトキ シシラン、テトラビニルテトラメチルシクロシロキサン、アリルメチルジメトキシシラン 、メルカプトプロピルメチルジメトキシシラン、メタクリロキシプロピルメチルジメトキ シシラン等があげられる。

#### [0025]

このグラフト交叉剤の使用割合は、オルガノシロキサンに対して0.1~5重量%が好 ましい。グラフト交叉剤の使用量が多過ぎると最終成形体の耐衝撃性が低下し、グラフト 交叉剤の使用量が少な過ぎると凝固・熱処理時に大きな塊が出来てまともな樹脂粉末が得 られなかったり、最終成形体の成形性が低下する傾向がある。

#### [0026]

本発明に用いるポリオルガノシロキサンの合成の際に、必要なら架橋剤を添加すること もできる。この架橋剤としては、例えば、メチルトリメトキシシラン、フェニルトリメト キシシラン、エチルトリエトキシシランなどの3官能性架橋剤、テトラエトキシシラン、 1, 3 ビス〔2-(ジメトキシメチルシリル)エチル〕ベンゼン、1,4-ビス〔2-( ジメトキシメチルシリル) エチル] ベンゼン、1,3-ビス〔1-(ジメトキシメチルシ リル) エチル] ベンゼン、1, 4ービス [1-(ジメトキシメチルシリル) エチル] ベン ゼン、1-[1-(ジメトキシメチルシリル)エチル]-3-[2-(ジメトキシメチル シリル) エチル] ベンゼン、1-[1-(ジメトキシメチルシリル) エチル] <math>-4-[2ジメトキシメチルシリル)エチル]ベンゼンなどの4官能性架橋剤を挙げることができ る。これら架橋剤は、1種単独で使用することも、あるいは2種以上を混合して用いるこ ともできる。この架橋剤の添加量が多過ぎるとポリオルガノシロキサンの柔軟性が損なわ れるため、最終成形体の耐衝撃性が低下する。

#### [0027]

ラテックス状態のポリオルガノシロキサンの平均粒子径は 0.008~0.6μmが好 ましいが、 $0.08\sim0.4\mu$  mにするとさらに好ましい。平均粒子径が $0.008\mu$  m 未満のものを安定的に得ることは難しく、 $0.6\mu$  mを越えると最終成形体の耐衝撃性が 悪くなる場合がある。

#### [0028]

本発明に用いるビニル系単量体は、ポリオルガノシロキサン含有樹脂を配合する熱可塑 性樹脂との相溶性を確保してポリオルガノシロキサン含有樹脂を均一に分散させるために 使用される成分である。具体的な単量体としては、配合する熱可塑性樹脂によっても変わ るが、スチレン、αーメチルスチレンなどの芳香族ビニル系単量体、アクリロニトリルな どのシアン化ビニル系単量体、アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、メタクリル酸メチ ル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸ブチルなどの(メタ)アクリル酸エステル系単量 体、メタクリル酸グリシジルなどの分子中にエポキシ基を含むビニル単量体などがあげら れ、これらを単独で使用してもよく2種以上を併用してもよい。

#### [0029]

本発明のビニル系単量体を重合するラジカル開始剤の具体例としては、クメンハイドロ パーオキサイド、t-ブチルハイドロパーオキサイド、ベンゾイルパーオキサイド、t-ブチルパーオキシイソプロピルカーボネートなどの有機過酸化物、過硫酸カリウム、過硫 酸アンモニウムなどの無機過酸化物、2,2'ーアゾビスイソブチロニトリル、2,2' ーアゾビス-2, 4-ジメチルバレロニトリルなどのアゾ化合物などが挙げられる。この 重合を硫酸第一鉄ーホルムアルデヒドスルフォキシル酸ソーダーエチレンジアミンテトラ アセティックアシッド・2Na塩、硫酸第一鉄ーグルコースーピロリン酸ナトリウム、硫 酸第一鉄ーピロリン酸ナトリウムーリン酸ナトリウムなどのレドックス系で行うと低い重 合温度でも重合が完了する。

#### [0030]

乳化重合によって得られたポリオルガノシロキサン含有樹脂は、塩化カルシウム、塩化 出証特2005-3036120 マグネシウム、硫酸マグネシウムなどの金属塩の添加や、メタノール、エタノール、プロ パノール等の有機溶剤の多量添加により凝固・造粒する。凝固・造粒化した樹脂を必要な ら熱処理した後、遠心脱水装置などにより脱液する。

#### $[0\ 0\ 3\ 1]$

有機溶剤で洗浄するには例えば、脱液したポリオルガノシロキサン含有グラフト重合体 を、重合に使用した乳化剤やその塩が溶解する有機溶剤と混合して撹拌後、濾過を行うこ とが挙げられる。グラフト重合体の乾燥前に洗浄することによりより効率的に残存モノマ ーや乳化剤や塩等を除去でき好ましい。

#### [0032]

脱液した時点で揮発性シロキサンを5重量%以上含むポリオルガノシロキサン含有樹脂 を、揮発性シロキサンが溶解する有機溶剤と混合して撹拌後、濾過を行うのが好ましい。 樹脂を有機溶剤により洗浄する技術は古くから行われている。例えば、特開2002-1 05122では、金属イオン除去が重要になる電子写真用感光体などの像形成部材及び像 形成部材を有する電子写真装置に使用するグラフト共重合体樹脂製品粉末を、40℃以上 のイオン交換水やアルコール類で念入りに洗浄してCaイオンを200ppm以下、Na イオンを3ppm以下にする方法を提示している。本発明は、脱液した時点で揮発性シロ キサンを5重量%以上含むポリオルガノシロキサン含有樹脂の揮発性シロキサンを低減す ることを目的としているため、特開2002-105122が特に好ましい対象樹脂とし ているアクリルーシリコン複合ゴムは対象樹脂にはいらない。

#### [0033]

本発明では必要によっては、この混合・撹拌を複数回繰り返す。濾過後の樹脂を乾燥し て粉末状の樹脂が得られる。また、濾過後の濾液には水、メタノール、揮発性シロキサン などが含まれるが、分留により再利用することもできる。

#### [0034]

本発明に用いる有機溶剤は、揮発性シロキサンを溶解するもので、ポリオルガノシロキ サン含有樹脂を溶解しないものが適している。経済性も考慮すると、メタノール、エタノ ール、プロパノール等が最適である。

#### [0035]

本発明に用いる有機溶剤量は多ければ多いほど樹脂残存揮発性シロキサン量は少なくな るが、経済性などから、最適量が決められれる。

本発明の有機溶剤洗浄温度は高いほど樹脂残存揮発性シロキサン量は少なくなる傾向が あった。

#### [0037]

本発明の有機溶剤洗浄回数は多ければ多いほど樹脂残存揮発性シロキサン量は少なくな る傾向を示すが、洗浄回数を多くしてもポリオルガノシロキサン含有難燃剤の難燃性能は 変わらない。いっぽう洗浄回数が多くなるほど工程が長くなり製造設備費が高くなるので 、洗浄回数を1回にして洗浄温度を上げたり有機溶剤量を増やす方が好ましい。

洗浄方法及び回数、条件はポリオルガノシロキサン含有グラフト重合体中のCa量が以下 に例示する範囲にあるように適宜選択することができるが、製造設備費等の経済性も考慮 した、好ましいCa量は、300~1000ppmである。1000ppmを越えるよう な条件では、揮発性シロキサンが目標レベルに到達しない。300ppm未満にする条件 では、最終成形体の難燃性や耐衝撃性は向上せずに、設備費等の経済性だけが低下する。

#### [0038]

このようにして得られるポリオルガノシロキサン含有樹脂は、各種の熱可塑性樹脂に配 合することにより、難燃性・耐衝撃性等に優れた樹脂組成物を与える。

#### [0039]

前記熱可塑性樹脂としては、ポリカーボネート、ポリカーボネート/ポリエチレンテレ フタレート混合樹脂、及び、ポリカーボネート/ポリブチレンテレフタレート混合樹脂な どのポリカーボネート/ポリエステル混合樹脂、ポリカーボネート/アクリロニトリルー スチレン共重合体混合樹脂、ポリカーボネート/ブタジエンースチレン共重合体(HIP S樹脂)混合樹脂、ポリカーボネート/アクリロニトリルーブタジエンゴムースチレン共 重合体 (ABS樹脂) 混合樹脂、ポリカーボネート/アクリロニトリルーブタジエンゴム - α-メチルスチレン共重合体混合樹脂、ポリカーボネート/スチレンーブタジエンゴム ーアクリロニトリルーN-フェニルマレイミド共重合体混合樹脂、ポリカーボネート/ア クリロニトリルーアクリルゴムースチレン共重合体(AAS樹脂)混合樹脂などを用いる ことができる。

#### [0040]

熱可塑性樹脂に対する前記ポリオルガノシロキサン含有樹脂の添加量としては、熱可塑 性樹脂 1 0 0 重量部に対して、0.  $1\sim 2$  0 重量部を配合することが好ましい。0. 1 重 量部より少ないと最終成形体の難燃性や耐衝撃性等が向上しない場合がある。また、20 重量部を越えると成形体の成形性(特に流動性)が大きく低下する場合がある。

#### [0041]

ポリオルガノシロキサン含有樹脂粉体と熱可塑性樹脂との混合は、ヘンシェルミキサー 、リボンブレンダーなどで行い、その後、ロール、押出機、ニーダーなどで熔融混練する ことにより行うことができる。

#### [0042]

このとき、通常使用される、配合剤、すなわち酸化防止剤、滴下防止剤、高分子加工助 剤、難燃剤、耐衝撃性改良剤、可塑剤、滑剤、紫外線吸収剤、顔料、ガラス繊維、充填剤 、高分子滑剤などを配合することができる。

#### [0043]

樹脂組成物の成形法としては、通常の熱可塑性樹脂組成物の成形に用いられる成形法、 すなわち、射出成形法、押出成形法、ブロー成形法、カレンダー成形法などを適用するこ とができる。

#### [0044]

本発明の樹脂組成物から得られる成形品の用途としては、特に限定されないが、たとえ ば、デスクトップ型コンピューター、ノート型コンピューター、タワー型コンピューター 、サーバー型コンピューター、プリンター、コピー機などの難燃性・耐衝撃性が必要とな る用途があげられる。

#### [0045]

得られた成形品は難燃性と耐衝撃性に優れたものとなる。

#### 【実施例】

#### [0046]

本発明を実施例に基づき具体的に説明するが、本発明はこれらのみに限定されない。な お、以下の実施例および比較例における測定および試験はつぎのように行った。

#### [重合転化率]

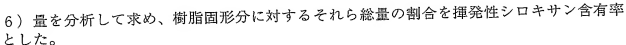
ラテックスを120℃の熱風乾燥器で1時間乾燥して固形成分量を求めて、100×固 形成分量/仕込み単量体量(%)で算出した。

#### [体積平均粒子径]

シードポリマー、ポリオルガノシロキサン粒子およびグラフト共重合体の体積平均粒子 径をラテックスの状態で測定した。測定装置として、リード&ノースラップインスツルメ ント (LEED&NORTHRUP INSTRUMENTS) 社製のMICROTRA C UPAを用いて、光散乱法により体積平均粒子径(μm)を測定した。

#### [揮発性シロキサン含有率]

ガスクロマトグラフ(GC)解析により求めた。ラテックス、脱液樹脂もしくは粉体に メチルエチルケトンを添加して抽出を行い、内部標準としてオクタメチルトリシロキサン を添加した。カラム:Silicone DC-550、 20wt%クロモソルブ W NAW#60-80を充填した $3mm\phi \times 3m$ を使用し、ガスクロマトグラフGC-14 B ((株) 島津製作所製)で実施した。オクタメチルテトラシクロシロキサン (D4)、 デカメチルシクロペンタシロキサン (D5)、ドデカメチルシクロヘキサシロキサン (D



# [Ca含有量測定]

樹脂3gをヘリウム雰囲気下で理学電機工業製SPECTOROエネルギー分散型蛍光 X線分析装置XEPOSを用いて定量分析した。

#### 「耐衝撃性」

ASTM D-256に準じて、ノッチつき1/8インチバーを用いて-10℃でのア イゾット試験により評価した。

#### 「難燃性〕

UL94 V試験により評価した。評価には1/16インチ(1.5mm)厚の試験片 を用いた。

## [0047]

#### (実施例1~5)

撹拌機、還流冷却器、窒素吹込口、単量体追加口、温度計を備えた5口フラスコに、純 水300重量部、SDBS0.5重量部(固形分)、オクタメチルシクロテトラシロキサ ン95重量部、メルカプトプロピルジメトキシメチルシラン (MPDS) 5重量部の成分 からなる混合物をホモミキサーで7000rpmで5分間撹拌してエマルションを調製し て一括で添加した。

#### [0048]

つぎに10%ドデシルベンゼンスルホン酸水溶液1重量部(固形分)を添加し、撹拌し ながら窒素気流下で80℃まで昇温した。80℃で6時間撹拌を続けた後25℃に冷却し て20時間放置した。その後、水酸化ナトリウムでpHを6.5にして重合を終了し、ポ リオルガノシロキサンラテックスを得た。

#### [0049]

つづいて撹拌機、還流冷却器、窒素吹込口、単量体追加口および温度計を備えた5口フ ラスコに、純水240重量部、および上記ポリオルガノシロキサン70重量部(固形分) を仕込み、撹拌しながら窒素気流下で40℃まで昇温した。40℃到達後、ナトリウムホ ルムアルデヒドスルホキシレート(SFS)0.2重量部、エチレンジアミン4酢酸2ナ トリウム (EDTA) 0.01重量部、硫酸第一鉄0.0025重量部を添加したのち、 メタクリル酸アリル (ALMA) 3重量部とクメンハイドロパーオキサイド 0. 01重量 部(固形分)の混合物を一括で追加し、40℃で1時間撹拌を続けた。そののち、メタク リル酸メチル (MMA) 30重量部とクメンハイドロパーオキサイド 0.06重量部(固 形分) の混合物を1.5時間かけて滴下追加し、追加終了後1時間撹拌を続けてグラフト 共重合体ラテックスを得た。

#### [0050]

つづいて、ラテックスを純水で希釈し、固形分濃度を15%にしたのち、25%塩化カ ルシウム水溶液4重量部(固形分)を添加して、凝固スラリーを得た。凝固スラリーを9 5℃まで加熱したのち、50℃まで冷却して脱液後(固形分70重量%)、残存揮発性シ ロキサン量を測定した。その後、固形分にして100gのポリオルガノシロキサン含有脱 液樹脂を2000CCのビーカーに入れた。表1に示したメタノール量、洗浄温度、洗浄 回数で30分間スターラーによるメタノール洗浄を行い、濾過後に再度ポリオルガノシロ キサン含有樹脂中の残存揮発性シロキサン量を測定し、結果を表1に示した。乾燥機を用 いて、この樹脂の揮発性シロキサン完全に取除いた粉体にした。

#### [0051]

つぎにポリカーボネート樹脂(出光石油化学株式会社製 タフロンFN1900A)1 00重量部および上記ポリオルガノシロキサン含有樹脂粉体を用いて表1に示す組成で配 合した。さらに滴下防止剤はポリテトラフルオロエチレン(ダイキン工業株式会社製 ポ リフロンFA-500) 0.5重量部、安定剤はリン系酸化防止剤(旭電化株式会社製 アデカスタブPEP36)0. 3重量部とフェノール系安定剤(ICIジャパン社製 ト パノールCA) 0.3重量部の混合物を配合した。

[0052]

得られた配合物を 2 軸押出機(日本製鋼株式会社製 TEX44SS)で 270 ℃にて溶融混錬し、ペレットを製造した。得られたペレットをシリンダー温度 280 ℃に設定した株式会社ファナック(FANUC)製のFAS100B射出成形機で 1/8 インチの耐衝撃性評価用試験片および 1/16 インチの難燃性評価用試験片を作成した。得られた試験片を用いて前記評価方法に従って評価した。成型体の耐衝撃性と難燃性の結果を表1に示す。

【0053】 【表1】

[衣]	1						
(表1)			実施例				
		-	T	2	3	4	5
ポリオル ガノシロ キサン含 有樹脂	溶剤洗	MeOH又 は水量(g)	MeOH 500	MeOH 1000	MeOH 500	MeOH 500	MeOH 1000
	浄条件	洗浄温度 (°C)	20	20	50	20	50
		洗浄回数	1	1	11	88	1
	揮発性シ ロキサン (%)	脱液後	10	10	10	10	10
		溶剤洗浄後	2.5	1	<sup>-</sup> 1	0.4	0.6
		乾燥後	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4
	Ca(ppm)	乾燥後前 (仕込み)	CaCl2 (4部)	CaCl2 (4部)	CaCl2 (4部)	CaCl2 (4部)	CaCl2 (4部)
		乾燥後	500	390	370	90	350
ポリカー	樹脂配合	量(重量部)	3	3	3	3	3
ボネート	難燃性		(V-2)	(V-2)	(V-2)	(V-2)	(V-2)
系成形体			22	22	22	22	22
7,777			比較例				
			1	2	3		
ポリオル ガノシロ キサン含 有樹脂	溶剤洗	MeOH又 は水量(g)	_	水 1000			
	净条件	洗浄温度 (℃)	-	50		·	
	ļ	洗浄回数		1	]		
	揮発性シ ロキサン (%)	脱液後	10	10	1		
		溶剤洗浄後	_				
		乾燥後	0.4	0.4	_		
	Ca(ppm)	乾燥後前	CaCl2	CaCl2			
		(仕込み)	(4部)	(4部)	-1		
		乾燥後	4400	1300		4	
ポリカー	樹脂配合量(重量部)		3	3	0	-	
14	454, 345, 345		() ( 2)	1 (\/_2\	(Not-N)		

(V-2)

20

#### (比較例1)

難燃性

Izod衝擊強度

メタノール洗浄・濾過を省く以外は実施例1と同様に合成・凝固・熱処理・乾燥粉末化 ・配合・成型・評価を行い、その結果を表1に示した。

(V-2)

20

(Not-V)

#### (比較例2)

ボネート

系成形体

メタノールの代わりにイオン交換水を用い、実施例1と同様に合成・凝固・熱処理・乾燥粉末化・配合・成型・評価を行い、その結果を表1に示した。

#### (比較例3)

ポリカーボネート樹脂との配合においてポリオルガノシロキサン含有樹脂を無添加にする以外は実施例1と同様に配合・成型・評価を行い、その結果を表1に示した。

【書類名】要約書

【要約】

【課題】 揮発性シロキサンを低減させたポリオルガノシロキサン含有樹脂を提供すること。

【解決手段】 凝固脱水した時点で揮発性シリコン化合物を5%以上含有する樹脂を有機溶剤と混合し、濾過することにより該樹脂中の揮発性シリコン化合物を低減することにより目的とする揮発性シロキサンを低減させたポリオルガノシロキサン含有樹脂を得ることができる。また該ポリオルガノシロキサン含有樹脂を熱可塑性樹脂及びまたは熱硬化性樹脂に配合した樹脂組成物は強度が向上する。

【選択図】 なし

特願2004-073564

# 出願人履歴情報

#### 識別番号

[000000941]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所

氏 名

1990年 8月27日

新規登録

大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号

鐘淵化学工業株式会社

2. 変更年月日 [変更理由] 住 所

2004年 9月 1日

名称変更

大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号

氏 名 株式会社カネカ